PAT-NO: JP410099083A

DOCUMENT-IDENTIFIER: JP 10099083 A

TITLE:

GLUTAMATE TRANSPORTER

PUBN-DATE: April 21, 1998

INVENTOR-INFORMATION:

NAME

KONO, TSUYOSHI TAKUWA, KYOKO

INT-CL (IPC): C12N015/09, C07H021/04, C07K014/435

ABSTRACT:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a new gene coding a glutamic acid

transporter of arthropod, thus to be used for producing a glutamic acid

transporter useful for developing reagents for neural transmission system

research to study cerebral nerve system, medicines and agrochemicals or the like.

SOLUTION: This new gene, which codes a glutamic acid transporter of

arthropod including Diptera insects such as Drosophila melanogaster, is useful

as a reagent for neural transmission system research to widely study cerebral

nerve system, or as a reagent affording new approaches for developing medicines

and agrochemicals using glutamic acid analogs. This gene is obtained by

screening the cDNA library of Drosophila melanogaster by the use of

indicator, i.e., glutamic acid intake when Xenopus oocyte is expressed and then by recovering the aimed DNA from the positive clones.

COPYRIGHT: (C)1998,JPO

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平10-99083

(43)公開日 平成10年(1998) 4月21日

(51) Int.Cl. ⁵	識別記号	FΙ	
C12N 15/09	9 ZNA	C 1 2 N 15/00	0 ZNAA
C07H 21/0	4	C 0 7 H 21/04	4 B
CO7K 14/43	35	C07K 14/43	35
// (C12N 15/0	09 ZNA		
C12R 1:9	1)		
		審查請求 未	請求 請求項の数11 書面 (全 15 頁)
(21)出願番号	特顧平8 -290990	(71)出顧人 00	0001904
		ታ	ントリー株式会社
(22)出顧日	平成8年(1996)9月27日	大	阪府大阪市北区堂島浜2丁目1番40号
	•	(72)発明者 河	野 強
		大	阪府三島郡島本町若山台1丁目1番1号
]	財団法人サントリー生物有機科学研究所
		内	
		(72)発明者 宅	和京子
		大	阪府三島郡島本町若山台1丁目1番1号
			財団法人サントリー生物有機科学研究所
		内	
		1	

(54) 【発明の名称】 グルタメートトランスポーター

(57)【要約】

【課題】 新たなグルタミン酸トランスポーターの提供 【解決手段】 ショウジョウバエ (D. melanog aster)のcDNAライブラリーより、アフリカツ メガエルの卵母細胞に発現させた際のグルタミン酸の取 り込みを指標として、配列番号1および2の配列式で示 される、グルタミン酸トランスポーターをコードするc DNAを単離した。

【効果】 本発明によれば、新たなグルタミン酸トランスポーター遺伝子およびこれらのcDNAでコードされるグルタミン酸トランスポーターを提供することができ、脳神経系を研究するための神経伝達系研究用の試薬として用いることができる。また本発明のcDNAを、常法に従ってCHO細胞等の動物培養細胞中で発現させ、そのグルタミン酸トランスポーター活性を測定することにより、グルタミン酸トランスポーターのアッセイ系を構築することができ、本発明はグルタミン酸アナログを用いた医薬および農薬等の開発に新たなアプローチを与えるものである。

【特許請求の範囲】

【請求項1】節足動物のグルタミン酸トランスポーター 遺伝子。

【請求項2】節足動物が昆虫綱に属する昆虫である特許 請求の範囲第1項に記載のグルタミン酸トランスポータ 一遺伝子。

【請求項3】節足動物が双翅目昆虫である、特許請求の 範囲第1項に記載のグルタミン酸トランスポーター遺伝 子。

【請求項4】節足動物がショウジョウバエ (Droso 10 phila melanogaster)である、特許 請求の範囲第1項に記載のグルタミン酸トランスポータ 一遺伝子。

【請求項5】配列番号1のDNA配列で示されるDNA を含む特許請求の範囲第1項に記載のグルタミン酸トラ ンスポーター遺伝子。

【請求項6】配列番号2のDNA配列で示されるDNA を含む特許請求の範囲第1項に記載のグルタミン酸トラ ンスポーター遺伝子。

【請求項7】配列番号3のアミノ酸配列を含むグルタミ 20 ン酸トランスポーター。

【請求項8】配列番号3のアミノ酸配列に対して、1~ 数個のアミノ酸の付加、除去または置換により修飾され ているアミノ酸配列を含むグルタミン酸トランスポータ

【請求項9】配列番号4のアミノ酸配列を含むグルタミ ン酸トランスポーター。

【請求項10】配列番号4のアミノ酸配列に対して、1 **〜数個のアミノ酸の付加、除去または置換により修飾さ** れているアミノ酸配列を含むグルタミン酸トランスポー 30 ター。

【請求項11】特許請求の範囲第1項ないし第6項に記 載のグルタミン酸トランスポーター遺伝子を培養細胞中 で発現させ、そのグルタミン酸トランスポーター活性を 測定することを特徴とする、グルタミン酸トランスポー ター活性阻害物質のスクリーニング方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、節足動物のグルタミン 酸トランスポーターと、それをコードする遺伝子および 40 その遺伝子の利用に関する。

[0002]

【従来の技術】興奮性アミノ酸であるグルタミン酸の能 動輸送を担うグルタミン酸トランスポーターは、脳神経 系に関する研究のターゲットとして、哺乳動物を中心と して精力的に研究されている。

【0003】例えば、ヒト、ラット、ウサギ、ウシよ り、分子生物学的手法を用いて、グルタミン酸トランス ポーターの構造が明らかにされている。(Biochi

1-164, 1993, Nature vol. 36 0, 464-467, 1992, Nature Vo 1. 360, 467-471, 1992, Mol. Br ain Res. Vol. 28, 343-348, 19 95)

【0004】一方、無脊椎動物は、その神経系が哺乳動 物に較べて単純であることから、神経生理学的な研究に 広く用いられているが、その無脊椎動物のグルタミン酸 トランスポーターに関する研究は、殆ど報告されておら ず、わずかに、本発明者らによる線虫のグルタミン酸ト ランスポーターに関する特許出願(特願平8-0818 33) がある程度にすぎない。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】脳神経系の研究に際し ては、さらに多くの動物種を研究材料とすることが必要 とされている現状に鑑み、全く研究の行われていない節 足動物のグルタミン酸トランスポーターの構造を明らか にし、グルタミン酸の輸送機構を研究する上での新たな 手段を与えると共に、農薬等の開発のための新たなアプ ローチを与えることが、本発明が解決しようとする課題 である。

[0006]

【課題を解決するための手段】本発明者等は、ショウジ ョウバエ(Drosophila melanogas ter)のcDNAライブラリーより、アフリカツメガ エルの卵母細胞に発現させた際のグルタミン酸の取り込 みを指標として、グルタミン酸トランスポーターをコー ドする遺伝子を単離すべく鋭意研究を行い、配列番号3 および4のペプチドをコードする、配列番号1および2 の配列を含むcDNAを単離し、その生物活性を確認し て、本発明を完成した。

【0007】即ち、本発明によれば、無脊椎動物のグル タミン酸トランスポーター遺伝子として、配列番号1お よび2の配列を含むcDNAを提供することができ、ま たこのc DNAでコードされるアミノ酸配列を含む、グ ルタミン酸トランスポーターを提供することができる。 また、本発明中には、配列番号3または4のアミノ酸配 列に対して、1〜数個のアミノ酸の付加、除去または置 換により修飾されているアミノ酸配列を含むペプチド も、グルタミン酸トランスポーター活性を有する限り、 含むことができる。

【0008】さらに、本発明のcDNAは、常法に従っ てこれをCHO細胞等の動物培養細胞中で発現させ、そ のグルタミン酸トランスポーター活性を測定することに より、グルタミン酸トランスポーター阻害剤のアッセイ 系を構築することができる。

[0009]

【発明の実施の形態】この遺伝子にコードされる新規タ ンパク質は、グルタミン酸トランスポーター活性を有す m. Biophys. Act Vol. 1216, 16 50 るタンパク質であり、ショウジョウバエ (D. mel

anogaster)を材料として、以下の方法により その構造を明らかにできる。例えば、ショウジョウバエ よりmRNAを調製し、2本鎖cDNAを合成する。次 いで、このcDNAをプロモーター配列を有するベクタ ーに挿入し、cDNAライブラリーを構築する。このラ イブラリーより約100から500クローンからなるプ ールを作製し、それぞれのプールよりDNAを調製す る。得られたDNAを鋳型としてcRNAを合成する。 【0010】合成したcRNAをコラゲナーゼ処理した アフリカツメガエルの卵母細胞に注入し、ND96バッ 10 ファー中で20度で24~48時間培養する。続いて、 卵母細胞を14Cラベルされたグルタミン酸を含むND 96バッファーに移し、20度で約1時間培養後、洗浄 し、液体シンチレーションカウンターで1 4 Cラベルさ れたグルタミン酸の取り込み量を測定する。有意にグル タミン酸の取り込みを上昇させたプールより、上述の検 定法を用いて単一のクローンを得る。得られたクローン の塩基配列を決定することにより、遺伝子にコードされ ているタンパク質の構造を明らかにする。

[0011]

【作用】本発明のタンパク質は、アフリカツメガエルの 卵母細胞に発現させた場合に、グルタミン酸の取り込み を上昇させるをタンパク質であり、同様の活性を有する 哺乳動物由来のタンパク質との相同性は低い。さらに、 本タンパク質は、グルタミン酸の取り込みを上昇させる ものとしては節足動物において最初の例である。このこ とから、本発明のタンパク質は、広く脳神経系を研究す るための神経伝達系研究用の試薬としてだけでなく、医 薬および農薬等への新たなアプローチを与える有用な試 薬として利用することができる。

[0012]

【実施例】次に実施例によって本発明をさらに説明するが、本発明の範囲はこれらのみに限定されるものではない

【0013】実施例1. グルタミン酸トランスポーターをコードするショウジョウバエ遺伝子の単離

a. c DNAライブラリーの構築

ショウジョウバエの成虫約2gを液体窒素中で急速冷凍した後、粉砕し、AGPC法を用いてtotal cellular RNAを調製した。次いで、oligotex(dT)ョの(室酒造)を用いて、mRNAを調製した。この様にして得られたmRNA5μgより、TimeSaverTM cDNA Synthesis KitおよびDirectional Cloning Toolbox (Pharmacia社)を用いて2本鎖cDNAを合成後、挿入部位の上流に発現プロモーターでSP6配列を有するファージベクター入ExCellのEcoRIおよびNotI部位に連結し、GIGA PAK GOLD(Stratagene社)を用いてファージ粒子を形成させ、cDNAライブラリを用いてファージ粒子を形成させ、cDNAライブラリ

ーを得た。得られたライブラリーの一部を用いてライブ ラリーサイズを決定したところ、約2×106 p f u で あった。

【0014】b. ファージプールの作製

a. で得られたcDNAライブラリーより、約500pfuを宿主菌である大腸菌NM522に感染させ、37℃で約20分間培養した。次いで、50℃に保温してある0.7%のアガロースを含むNZCY培地3m1を加え、円形シャーレ中の1.5%のアガロースを含むNZCY培地に重層し、37℃で14時間培養した。続いて、5m1のSM培地を重層し、4℃で14時間緩やかに浸透した後、ファージ粒子を含むSM培地を回収し、ファージプールとした。同様にして上記のファージプールを100個作製した。

【0015】c.ファージDNAの調製

各ファージプールより約10000pfuを宿主菌NM 522に感染させ、37℃で約20分間培養した。次いで、50℃に保温してある0.7%のアガロースを含む NZCY培地3mLを加え、円形シャーレ中の1.5% のアガロースを含むNZCY培地に重層し、37℃で8 時間培養した。続いて、5mlのSM培地を重層し、4℃で14時間緩やかに浸透した後、ファージ粒子を含む SM培地を回収した。次いで、Lambda Kit (Qiagen社)を用いてファージDNAを調製した。

【0016】d. cRNAの合成

c.で得られたファージDNAを制限酵素NotI (宝酒造)で消化し、プロテアーゼK(Boehrin ger Mannheim社)を用いてタンパク質を分 30 解した。次いで、フェノール/クロロホルム抽出を2回 行い、イソプロピルアルコール沈殿を経て、DNAを精 製した。このDNAを鋳型として、mMESSAGE mMACHINETM(Ambion社)を用いてcR NAを合成し、フェノール/クロロホルム抽出、イソプロピルアルコール沈殿を経てcRNAを精製した。得られたcRNAをジエチルピロカーバネート処理した滅菌水に1mg/m1になるように溶解した。

【0017】e. アフリカツメガエル卵母細胞の調製アフリカツメガエルのメスの腹部を切開し、卵母細胞の塊を取り出した。この卵塊をND96培地をいれたシャーレ内に入れ、卵塊の房を裂いた後、培地を除去し、コラゲナーゼTypeII(Sigma社)を0.2%含むND96培地を加え、室温で約1時間処理した。コラゲナーゼ溶液を除去し、ND96培地で3回卵母細胞を洗浄した後、ピンセットで卵母細胞のfollicular cellsを除いた。

【0018】f. アフリカツメガエル卵母細胞へのcR NAの注入

d. で調製したcRNAを70℃で10分間熱処理し、) 氷上で急冷した後、e. で調製した卵母細胞に約50 n

I ずつ注入した。cRNA注入にはオートインジェクターピペット NANOJECT 203-X型 (Drummond社)を用い、各試料につき15個の卵母細胞に注入した。cRNAを注入した卵母細胞をND96 培地中で20度で2-3日間培養した。

【0019】g.グルタミン酸の取り込み量の測定 f.で培養した卵母細胞を各試料につき5個選び、Nuclon60穴プレート(Nunc社)に移し、ND96培地を0.5mlずつ加える。次いで、Lー(Uー14C)グルタミン酸(Amersham社;CFB65)を30μlずつ加え混合し、約1時間室温で培養した。続いて、培養液を除去後、氷冷したND96培地で5回洗浄し、個々の卵母細胞を1.5ml容エッペンドルフチューブに移し、0.1%SDSを0.5ml加えて、ホモジネートした。これを液体シンチレーションカウンター用のバイアルLSC VIAL(Packard社)に移し、液体シンチレーターACSII(Amersham社)10mlを加え、撹拌後、液体シンチレーションカウンターにて14Cーグルタミン酸を計測した。

【0020】h. クローンの単離

a. からf. の操作によって得られた活性を示すファージプールより、任意に2000個のファージを拾い、個々について同様にDNAを調製後、先述の手順と同様にして、活性を示す単一のクローンを複数個得た。

【0021】i. 塩基配列の決定

得られたクローンより、M13ユニバーサルプライマーを用いて挿入断片をPCR法によって増幅し、MicroSpinTM S-400HR カラム (Pharmacia社製)を用いて増幅されたDNAを精製した。続いて、精製したDNA溶液 4μ1を鋳型とし、M13ユニバーサルプライマーおよびDye Deixy Terminator Cycle Sequencing Kit (Applied Biosystems社製)を用いてダイデオキシ反応を行った。次いで、反応物をQuich SpinTM (TE)カラム (Boehringer Mannheim社製)を用いて精製し、乾固後、95%ホルムアミド溶液4m1に溶解した。この溶液を90℃で3分間加熱し、氷冷後、電気泳

動に供した。電気泳動は、373A-18型 DNA Sequencer (Applied Biosystems社製)を用いて実施した。全長の塩基配列を得るために、得られた塩基配列を基にプライマーDNAを392型 DNA/RNA Synthesizer (Applied Biosystems社製)を用いて合成し、同様に塩基配列分析を行った。

【0022】j. 塩基配列の解析

得られた塩基配列は、遺伝子情報処理ソフトウェアGE NETYX-MAC (ソフトウェア開発株式会社)を用いて解析し、コードされているタンパク質のアミノ酸配列を決定した。

[0023]

【発明の効果】本発明のDNAは、ショウジョウバエ (D. melanogaster)由来のグルタミン 酸トランスポーターをコードする遺伝子であり、アフリ カツメガエル卵母細胞に発現させた場合に、グルタミン 酸の取り込みを増強するトランスポーター活性を示す。 また、本発明のDNAがコードするタンパク質は、節足 動物において得られた最初のグルタミン酸トランスポーターの例である。

【0024】また、本発明のDNAは、グルタミン酸トランスポーター遺伝子を培養細胞中で発現させ、そのグルタミン酸トランスポーター活性を測定することにより、グルタミン酸トランスポーター活性阻害物質のスクリーニング方法を提供することができる。さらに、本発明のDNAがコードするタンパク質は、広く脳神経系を研究するための神経伝達系研究用の試薬としてだけでなく、グルタミン酸アナログを用いた医薬および農薬等の開発に新たなアプローチを与える有用な試薬として利用することができる。

【配列表】

【0025】配列番号:1

配列の長さ:1419

配列の型:核酸

配列の種類:cDNA

起源:

生物名:ショウジョウバエ (Drosophila melanogaster)

	配列	l :																
	ATG	GCG	GCA	AGT	TCA	AGG	CTT	TCA	TGC	AGG	AGA	ATG	TCC	TCA	CCA	TGG	48	
	Met	Ala	Ala	Ser	Ser	Arg	Leu	Ser	Cys	Arg	Årg	Met	Ser	Ser	Pro	Trp	16	
	٠																	
	CCA	CCG	TTA	TCG	GTG	TCT	TTG	TTG	GTG	GAC	TCA	TCG	GCT	TCA	TCA	TCA	96	
	Pro	Pro	Leu	Ser	Val	Cys	Leu	Lev	Val	Asp	Ser	Ser	Ala	Ser	Ser	Ser	32	
	AAA	ATA	GCA	CTG	GCG	AGT	GCT	CGA	AGA	GAG	AGA	TÇA	TGT	ACA	TAT	CCT	144	
	Lys	Ile	Ala	Leu	Ala	Ser	Gly	Arg	Arg	Glu	Arg	Ser	Cys	Thr	Tyr	Pro	48	
						-												
	TCC	CCG	GCG	AAG	ATT	TTC	TTG	CGA	ATG	CTT	AAA	TGT	TTG	ATT	GTG	CCG	192	
	Ser	Pro	Ala	Lys	He	Phe	Leu	Arg	Met	Leu	Lys	Cys	Leu	He	Val	Pro	64	
٠																		
	CTT	TTG	GTC	TCA	TCA	ATC	ACC	AGT	CCC	ATT	GGT	GGA	CTC	GAC	CTG	AGC	240	
	Leu	Leu	Val	Ser	Ser	lle	Thr	Ser	Ala	Ile	Gly	Gly	Leu	Asp	Leu	Ser	80	
	ATG	TCC	AGC	AAG	ATT	GCT	ACC	AGA	GCC	ATT	ACT	TAC	TAC	TTT	GTG	ACC	288	
	Met	Ser	Ser	Lys	He	Ala	Thr	Arg	Ala	Ile	Thr	Tyr	Tyr	Phe	Yal	Thr	96	
															•			
	ACC	ATA	TOG	CCC	GTG	ATT	CTG	GGA	ATA	TGT	CTG	GTG	ACC	ACA	CTG	CCT	336	

	(•														
Thr	_		Ala	Val	He	Leu	Gly	He	Cys	Leu	Yal	Thr	Thr	Leu	Arg	112
CCC	GGC	CAG	GGA	GCC	AAG	ATC	GTG	GAG	ACC	CAG	ACG	GAG	AGC	ATT	GAT	384
Pro	Gly	Gln	Gly	Ala	Lys	Ile	Val	Glu	Thr	Gla	Thr	Glu	Ser	He	Asp	128
AAG	GCA	TCG	AAG	GTG	CTC	ACC	CCA	GAC	ACG	CTT	ATG	GAT	TTG	GTG	CGA	432
Lys	Ala	Ser	Lys	Val	Leu	Thr	Pro	Asp	Thr	Leu	Met	Asp	Leu	Val	Arg	144
AAC	ATG	TTC	ACG	GAC	AAC	ATC	ATT	CAG	TCG	ACC	ATG	TTC	CAG	CAC	CGC	480
Asn	Het	Phe	Thr	Asp	Asn	He	Ile	Gln	Ser	Thr	Het	Phe	Gln	His	Arg	160
ACT	GAG	ATC	TAT	GAG	AAC	ACT	AGC	ATT	AGC	CCA	GCA	CAG	CCT	ATG	GAA	528
Thr	Glu	Ile	Tyr	Glu	Asn	Thr	Ser	Ile	Ser	Pro	Ala	Gln	Pro	Met	GLu	176
AAC	TGG	GAG	TTC	AAG	TCG	GCT	CAG	CGC	GAG	GGT	TCT	AAT	GTC	CTG	GGT	576
Asn	Trp	Glu	Phe	Lys	Ser	Ala	Gln	Arg	Glu	Gly	Ser	Asn	Val	Leu	Gly	192
CTT	GTG	ATG	TTC	AGT	CTT	ATC	CTA	GGT	ACC	ACC	ATT	GGA	AGA	ATG	CGG	624
Leu	Val	Met	Phe	Ser	Yal	Ile	Leu	Gly	Thr	Thr	Ile	Gly	Arg	Met	Arg	208
									•							
GAG	AAG	GGA	CAA	CTT	CTG	CAG	GAT	TTC	TTC	ACC	ACA	CTG	AGC	GAA	GCA	672
Glu	Lys	Gly	Gla	Leu	Leu	Gln	Asp	Phe	Phe	Thr	Thr	Leu	Ser	Glu	Ala	224
								-								
ATG	ATG	ACC	ATC	ACC	TCA	TGG	GTT	ATT	TCC	ATT	TCC	CCG	CTG	GGT	GTT	720
Met	Met	Thr	He	Thr	Ser	Trp	Val	He	Trp	He	Ser	Pro	Leu	Gly	Val	240
GCC	TTC	CTG	ATA	GCC	GCC	AAG	ATT	ATT	GAG	ATG	GAA	TCG	ATA	GCA	GCA	768
Ala	Phe	Leu	He	Ala	Ala	Lys	[le	Ile	Glu	Met	Glu	\$er	Ile	Ala	Ala	256

	1	1														
ACG			TCA	TTA	GGA	TGG	TAT	TTC	ATA	ACG	GTC	ATG	ATA	GGT	CTA	816
Thr	He	Gln	Ser	Leu	Gly	Trp	Tyr	Phe	Ile	Thr	Val	Met	He	Gly	Leu	272
TTC	CTT	CAC	CCT	TTT	GGT	ACG	ATT	GCG	GTG	ÁTC	TTT	TTC	CTG	GGC	ACC	864
Phe	Leu	His	Gly	Phe	Gly	Thr	Ile	Ala	Val	Ile	Phe	Phe	Leu	Gly	Thr	288
CGA	CCT	СТС	CCG	TAC	CGC	TAT	ATT	CCC	AAG	CTT	AGT	CAG	GTC	CTG	GCA	912
Årg	Arg	Leu	Pro	Tyr	Агg	Tyr	He	Ala	Lys	Leu	Ser	Gln	Val	Leu	Ala	304
ACT	GCA	ПТ	GGA	ACA	GGT	TCC	AGC	TCG	GCC	ACC	ATG	CCG	CTG	ACC	ATC	960
Thr	Ala	Phe	Gly	Thr	Gly	Ser	Ser	Ser	Ala	Thr	Met	Pro	Leu	Thr	Ile	320
															-	
AAG	TGC	TTG	GAC	AAC	ATG	GGC	ATC	GAT	CCG	CGG	GTC	ACT	CGT	TTT	GTC	1008
Lys	Cys	Leu	Asp	Asn	Met	Gly	He	Asp	Pro	Åгg	Val	Thr	Arg	Phe	Vai	336
ATT	CCC	GTG	GGT	GCC	ACT	ATT	AAC	ATG	GAC	GGA	ACG	GCT	CTC	TAT	GAG	1056
He	Pro	Val	G1 y	Ala	Thr	He	Asn	Met	Asp	Gly	Thr	Ala	Leu	Tyr	Glu	352
GCT	GTG	GCT	GCT	CTG	TTC	ATC	GCC	CAA	TAC	CGT	GAG	ATG	AGC	TAT	TCC	1104
Ala	Val	Ala	Ala	Leu	Phe	He	Ala	G1n	Tyr	Arg	Glu	Met	Ser	Tyr	Ser	368
TTC	GGC	ACC	ATT	GTG	GCC	GTC	AGC	ATA	ACA	GCC	ACG	GCG	GCA	TCG	ATT	1152
Phe	Gly	Thr	lle	Val	Ala	Val	Ser	Ile	Thr	Ala	Thr	Ala	Ala	Ser	He	384
															GTG	1200
Gly	Ala	Ala	Gly	He	Pro	Gln	Ala	Gly	Leu	Val	Thr	Met	Val	Met	Val	400
_															GCC	1248
Leu	Asp	Thr	Val	GIy	Leu	Glu	Pro	Lys	Asp	Val	Ser	Leu	He	He	Ala	416
GTC	GAT	TGG	CTA	CTG	GAT	CCC	TTC	CCC	ACC	ACC	TTA	AAT	GTA	ATG	TGC	1296
Val	Asp	Trp	Leu	Leu	Asp	Arg	Phe	Arg	Thr	Thr	11e	Asn	Ya 1	Met	Cys	432
GAT	GCT	CTA	GGC	ACT	ATT	TTC	GTT	AAC	CAT	CTG	TCG	AAA	AAT	GAT	TTG	1344
Asp	Ala	Leu	Gly	Thr	Ile	Leu	Val	Asn	His	Leu	Ser	Lys	Asn	Asp	Leu	448
GCC	AGC	GTG	GAT	AGG	CTG	AAT	GCC	GAG	CCC	CAT	GAG	CTC	CTC	GAG	CTG	1392
Ala	Ser	Val	Asp	Arg	Leu	Asn	Ala	Glu	Pro	His	Glu	Leu	Leu	Glu	Leu	464
GGA	CCC	TAA	CCC	CAC	GAG	ATG	AAG	GAA							•	1419
Glv	Pra	Asn	Glv	Hie	Glu	Met	ľ.ve	Gl								473

*

13

【0026】配列番号:2

配列の長さ:954

配列の型:核酸

配列の種類:cDNA

*起源:

生物名:ショウジョウバエ (Drosophila m

14

elanogaster)

配列:

ELY!	; ;															
ATG	TTC	CAG	CAC	CGC	ACT	GAG	ATC	TAT	GAG	AAC	ACT	AGC	ATT	AGC	CCA	48
Met	Phe	Gln	His	Arg	Thr	Glu	Ile	Tyr	Glu	Asn	Thr	Ser	[le	Ser	Pro	16
GCA	CAG	CCT	ATG	GAA	AAC	TGG	GAG	TTC	AAG	TCG	GCT	CAG	CGC	GAG	CCT	96
Ala	Gln	Pro	Met	Glu	Asn	Trp	Glu	Phe	Lys	Ser	Ala	Gln	Arg	Glu	Gly	32
TCT	AAT	GTC	CTG	GGT	CTT	GTG	ATG	TTC	AGT	GTT	ATC	CTA	GGT	ACC	ACC	144
Ser	Asn	Val	Leu	Gly	Leu	Va 1	Met	Phe	Ser	Val	Ile	Leu	Gly	Thr	Thr	48
																•
ATT	GGA	AGA	ATG	CGG	GAG	AAG	GGA	CAA	CTT	CTG	CAG	GAT	TTC	TTC	ACC	192
Ile	Gly	Arg	Met	Arg	Glu	Lys	Gly	Gln	Leu	Leu	Gln	Asp	Phe	Phe	Thr	64
				-								·				
ACA	CTG	AGC	GAA	GCA	ATG	ATG	ACC	ATC	ACC	TCA	TGG	GTT	ATT	TGG	ATT	240
Thr	Leu	Ser	Glu	Ala	Met	Met	Thr	Ile	Thr	Ser	Trp	Val	Ile	Trp	He	80
TCC	CCC	CTG	GGT	GTT	GCC	TTC	CTG	ATA	GCC	GCC	AAG	ATT	ATT	GAG	ATG	288
Ser	Pro	Leu	Gly	Val	Ala	Phe	Leu	He	Ala	Ala	Lys	Ile	lle	Glu	Met	96
GAA	TCG	ATA	GCA	GCA	ACG	ATT	CAG	TCA	TTA	GGA	TGG	TAT	TTC	ATA	ACG	336
Glu	Ser	Ile	Ala	Ala	Thr	Ile	Gln	Ser	Leu	Gly	Trp	Tyr	Phe	Ile	Tbr	112
CTC	ATG	ATA	GGT	CTA	TTC	CTT	CAC	GGT	TTT	GGT	ACG	ATT	GCG	GTG	ATC	384
Val	Met-	Ile	Gly	Leu	Phe	Leu	His	Gly	Phe	Gly	Thr	He	Ala	V a1	Ile	128
TTT	TTC	CTG	GGC	ACC	CGA	CGT	CTC	CCG	TAC	CGC	TAT	ATT	GCC	AAG	CTT	432
Phe	Phe	Leu	Gly	Thr	Arg	Arg	Leu	Pro	Tyr	Arg	Tyr	He	Ala	Lys	Leu	144
AGT	CAG	GTC	CTG	GCA	ACT	GCA	TTT	GGA	ACA	GGT	TCC	AGC	TCG	GCC	ACC	480
\$er	Gln	Val	Leu	Ala	Thr	Ala	Phe	Gly	Thr	Gly	Ser	Ser	Ser	Ala	Thr	160
				-												
ATG	CCC	CTG	ACC	ATC	AAG	TGC	TTG	GAC	AAC	ATG	GGC	ATC	GAT	CCG	CGG	528
Met	Pro	Leu	Thr	Ile	Lys	Cys	Leu	Asp	Asa	Met	Gly	lle	Asp	Pro	Arg	176
																·
GTC	ACT	CGT	TTT	GTC	ATT	CCC	GTG	GGT	GCC	ACT	ATT	AAC	ATG	GAC	GGA	576
Val	Thr	Arg	Phe	Val	Ile	Pro	Val	Gly	Ala	Thr	He	Asn	Met	Asp	Gly	192

	1	5													1	6				
ACG	GCT	CTC	TAT	GAG	GCT	GTG	GCT	GCT	CTG	TTC	ATC	GCC	CAA	TAC		Ĭ	624			
Thr	λla	Leu	Туг	Glu	Ala	Val	Ala	Ala	Leu	Phe	Ile	Ala	Gla	Tyr	Arg		208			
GAG	ATG	AGC	TAT	TCC	TTC	GGC	ACC	ATT	GTG	CCC	GTC	AGC	ATA	ACA	GCC		672			
Glu	Met	Ser	Tyr	Ser	Phe	Gly	Thr	He	Val	Ala	Va 1	Ser	He	Thr	Ala		224			
ACG	GCG	GCA	TCG	ATT	GGA	GCT	GCT	GGA	ATC	COG	CAG	GCT	GGA	CTT	GTT		720			
Thr	Ala	Ala	Ser	Ile	G1y	Ala	Ala	Gly	Ile	Pro	Gln	Ala	Gly	Leu	Val		240			
ACC	ATG	GTC	ATG	GTG	CTG	GAC	ACA	GTG	GGC	TTG	GAG	CCG	AAG	GAT	GTG		768			
Thr	Met	Val	Met	Val	Leu	Asp	Thr	Val	Gly	Leu	Glu	Pro	Lys	Asp	Val		256			
TCC	CTC	ATC	ATA	GCC	GTC	GAT	TGG	CTA	CTG	GAT	CGC	TIC	CGC	ACC	ACC		816			
Ser	Leu	He	Ile	Ala	Val	Asp	Trp	Leu	Leu	Asp	Arg	Phe	Arg	Thr	Thr		272			
ATT	AAT	GTA	ATG	TGC	GAT	GCT	CTA	GGC	ACT	TTA	TTG	GTT	AAC	CAT	CTG		864			
lle	Asn	Val	Met	Cys	Asp	Ala	Leu	Gly	Thr	He	Leu	Val	Asn	His	Leu		288			
TCG	٨٨٨	ŅАТ	GAT	TTG	GCC	AGC	GTG	GAT	AGG	CTG	AAT	GCC	GAG	CCC	CAT		912			
Ser	Lys	Asn	Asp	Leu	Ala	Ser	Val	Asp	Arg	Leu	Asn	Ala	Glu	Pro	His		304			
(23)																				
	CTC	-															954			
	Leu	Leu	Glu	Leu	Gly	Pro	Asn	Gly				Lys	Glu				318			
番号 : 3	.)							24		□源: - Mac				٠	Sec.	(n				
•								3	v 4	_175-1	3 : >	/ E /	ノンミ	1'//	/T (U	ros	opl	nıi	1 a

【0027】配列和

配列の長さ:473

配列の型:アミノ酸

melanogaster)

配列の種類:ペプチド

配列:

Met Ala Ser Ser Arg Leu Ser Cys Arg Met Ser Ser Pro Trp 16 1 5 10 15

Pro Pro Leu Ser Val Cys Leu Leu Val Asp Ser Ser Ala Ser Ser Ser 32
20
25
30

Lys IIe Ala Leu Ala Ser Gly Arg Arg Glu Arg Ser Cys Thr Tyr Pro 48
35 40 45

Ser Pro Ala Lys Ile Phe Leu Arg Met Leu Lys Cys Leu Ile Val Pro 64
50 55 60

Leu Leu Val Ser Ser Ile Thr Ser Ala Ile Gly Gly Leu Asp Leu Ser 80 65 70 75 80

Met Ser Ser Lys IIe Ala Thr Arg Ala IIe Thr Tyr Tyr Phe Val Thr 96
85 90 95

Thr lie Ser Ala Val lie Leu Gly lie Cys Leu Val Thr Thr Leu Arg 112 100 105 110

Pro Gly Gln Gly Ala Lys Ile Val Glu Thr Gln Thr Glu Ser Ile Asp 128
115 120 125

Lys Ala Ser Lys Val Leu Thr Pro Asp Thr Leu Met Asp Leu Val Arg 144

	100													-		
Asn	Met	Pbe	Thr	Asp	Asa	lle	He	Gln	Ser	Thr	Met	Phe	Gln	His	Arg	160
145					150					155					160	
					-		_					•				
Thr	Glu	Ile	Tyr		Asn	Thr	Ser	He		Pro	Ala	Gln	Pro	Wet	Glu	176
				165					170					175		
Asn	Tro	Glu	Phe	Lvs	Ser	Ala	Gln	Arg	Glu	Gly	Ser	Asn	Val	Leu	Gly	192
			180	_, _				185		·			190			
Leu	Val	Met	Phe	Ser	Val	He	Leu	Gly	Thr	Thr	Ile	Gly	Arg	Met	Arg	208
		195					200					205				
C 1	t	6 1	C1-		I	C1-	400	Dho.	Dha	Th.	Th.,	Lou	°o=	C1	410	224
61u	Lys 210	u1y	610	ren	rea	215	KSP	PHE	rne	1111	220	րբn	SEL	Glu	Ala	<i>LL</i> 4
	210					210					# #				٠	
Met	Met	Thr	Ile	Thr	Ser	Trp	Va 1	Ile	Trp	lle	Ser	Pro	Leu	Gly	Val	240
225					230					235					240	
Ala	Phe	Leu	He	Ala	Ala	Lys	He	He		Met	Glu	Ser	He	Ala		256
				245					250					255		
The	I I o	Cin	Cor	Lou	C1v	Ten	Tor	Phe	He	The	Va 1	Met	He	Gly	Len	272
	116	· GIT	260		013	ILP	131	265		1111	AP 1	ин. с	270		Dea	410
•			250										• -			
Phe	Leu	His	Gly	Phe	Gly	Thr	Ile	Ala	Yal	He	Phe	Phe	Leu	Gly	Thr	288
		275					280					285				

Arg Arg Leu Pro Tyr Arg Tyr Ile Ala Lys Leu Ser Gin Val Leu Ala Thr Ala Phe Gly Thr Gly Ser Ser Ser Ala Thr Met Pro Leu Thr Ile. Lys Cys Leu Asp Asn Met Gly Ile Asp Pro Arg Val Thr Arg Phe Val He Pro Val Gly Ala Thr Lie Asn Met Asp Gly Thr Ala Leu Tyr Glu Ala Val Ala Ala Leu Phe Ile Ala Glu Tyr Arg Glu Met Ser Tyr Ser Phe Gly Thr Ile Val Ala Val Ser Ile Thr Ala Thr Ala Ala Ser Ile Gly Ala Ala Gly lie Pro Gln Ala Gly Leu Val Thr Met Val Met Val Leu Asp Thr Val Gly Leu Glu Pro Lys Asp Val Ser Leu Ile Ile Ala Val Asp Trp Leu Leu Asp Arg Phe Arg Thr Thr Ile Asn Val Met Cys Asp Ala Leu Gly Thr Ile Leu Val Asn His Leu Ser Lys Asn Asp Leu Ala Ser Val Asp Arg Leu Asp Ala Glu Pro His Glu Leu Leu Glu Leu Gly Pro Asn Gly His Glu Met Lys Glu *起源:

【0028】配列番号:4

配列の長さ:318 配列の型:アミノ酸 生物名:ショウジョウバエ (Drosophila m

elanogaster)

配列の種類:ペプチド

*

配列:

Met Phe Gln His Arg Thr Glu Ile Tyr Glu Asn Thr Ser Ile Ser Pro

Ala Gln Pro Met Glu Asn Trp Glu Phe Lys Ser Ala Gln Arg Glu Gly

Ser Asn Val Leu Gly Leu Val Met Phe Ser Val IIe Leu Gly Thr Thr

He Gly Arg Met Arg Glu Lys Gly Gln Leu Leu Gln Asp Phe Phe Thr

The Leu Ser Glu Ala Met Met The Ile The Ser Trp Val Ile Trp Ile

Ser Pro Leu Gly Val Ala Phe Leu Ile Ala Ala Lys Ile Ile Glu Met Glu Ser Ile Ala Ala Thr Ile Gln Ser Leu Gly Trp Tyr Phe Ile Thr Val Met Ile Gly Leu Phe Leu His Gly Phe Gly Thr Ile Ala Val Ile Phe Phe Leu Gly Thr Arg Arg Leu Pro Tyr Arg Tyr Ile Ala Lys Leu Ser Gln Val Leu Ala Thr Ala Phe Gly Thr Gly Ser Ser Ser Ala Thr

Met Pro Leu Thr Ile Lys Cys Leu Asp Asn Met Gly Ile Asp Pro Arg

Val Thr Arg Phe Val Ile Pro Val Gly Ala Thr Ile Asn Met Asp Gly .

Thr Ala Leu Tyr Glu Ala Val Ala Ala Leu Phe Ile Ala Gln Tyr Arg

Glu Het Ser Tyr Ser Phe Gly Thr Ile Val Ala Val Ser Ile Thr Ala

								, т),							14 00
Thr		7 Ala	Ser	Ile	Gly	Ala	Ala	Gly	He		Gln	Λla	Gly	Leu		240
225	'				230					235					240	
Thr	Met	Val	Wet		Leu	Asp	Thr			Leu	Glu	Pro	Lys		Val	256
				245					250					255		
Ser	Leu	Ile		Ala	Val	Asp	Тгр	Leu	Leu	Asp	Arg	Phe		Thr	Thr	272
			260					265					270			
He	Asn	Val	Met	Cys	Asp	Ala	Leu	Gly	Thr	[le	Leu	Val	Asn	His	Leu	288
		275					280					285				
Ser	Lys	Asn	Asp	Leu	Ala	Ser	Val	Asp	Ārg	Leu	Asn	Ala	Glu	Pro	llis	304
	290					295					300		٠.			
Glu	Leu	Leu	Glü	Leu	Gly	Pro	Asn	Gly	His	Glu	Met	Lys	Glu			318
305					310					315			318			